

(11)Publication number:

2000-044835

(43)Date of publication of application: 15.02.2000

(51)Int.CI.

C09C 3/10 C08F 2/00 C08F 2/44 C08F220/04 C08F220/28 C08F230/02 C08F230/04 C08F246/00 C09C 1/62 C09D 5/38

(21)Application number: 10-210648

(71)Applicant: ASAHI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

27.07.1998

(72)Inventor: TAKASE SHUNSUKE

(54) RESIN-COATED METALLIC PIGMENT AND METALLIC COATING MATERIAL PRODUCED BY USING THE PIGMENT

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a resin-coated metallic pigment giving a coating material, etc., having excellent gloss retention, alkali resistance and storage stability while keeping excellent gloss of a specific metallic pigment.

SOLUTION: The objective resin—coated metallic pigment is produced by using a metallic pigment produced by disintegrating a physically deposited film, dispersing the pigment in an organic solvent, adding (A) at least one kind of substances selected from esters of a radically polymerizable unsaturated carboxylic acid, phosphoric acid having radically polymerizable double bond, etc., and a specific coupling agent, adding (B) a monomer having ≥3 radically polymerizable double bonds and (C) a polymerization initiator and polymerizing the monomers while slowly adding the component B and/or the component C.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2000-44835

(P2000-44835A)

(43)公開日 平成12年2月15日(2000.2.15)

(51) Int.Cl.7	識別記号	FΙ			テーマコート*(参考)
C 0 9 C 3/10		C09C 3	3/10		4 J O 1 1
C08F 2/00		C08F 2	2/00	Α	4 J 0 3 7
2/44		2	2/44	Α	4 J 0 3 8
220/04		220)/04		4 J 1 0 0
220/28		220)/28		
	審査請求	未請求 請求項	iの数6 OL (全 9 頁)	最終頁に続く
(21)出顯番号	特願平10-210648	(71)出願人	000000033 旭化成工業株式	会社	
(22) 出顧日	平成10年7月27日(1998.7.27)	(72)発明者	大阪府大阪市北 高瀬 俊介 静岡県富士市鮫 株式会社内		

最終頁に続く

- (54) 【発明の名称】 樹脂被覆金属顔料およびそれを用いたメタリック塗料

(57)【要約】

【課題】 特定の金属顔料の優れた光沢を維持しなが ら、塗料等に用いた場合に光沢保持率、耐アルカリ性、 貯蔵安定性に優れる樹脂被覆金属顔料を提供する。

【解決手段】 特定の方法より製造された金属顔料を有機溶剤に分散し、次いで(A) ラジカル重合性不飽和カルボン酸、ラジカル重合性二重結合を有するリン酸等のエステル、特定のカップリング剤の少なくとも1種を添加し、さらに(B) ラジカル重合性二重結合を3個以上有する単量体と(C) 重合開始剤とを添加し、かつ(B)と(C)の少なくとも一を徐々に添加し重合して得られる樹脂被覆金属顔料。

【特許請求の範囲】

物理蒸着膜破砕法により製造された金属 顔料を有機溶剤に分散せしめ、次いで(A)ラジカル重 合性不飽和カルボン酸、ラジカル重合性二重結合を有す るリン酸またはホスホン酸のモノまたはジエステル、ラ ジカル重合性二重結合を有するカップリング剤から選ば れた少なくとも1種を添加し、さらに(B)ラジカル重 合性二重結合を3個以上有する単量体と(C)重合開始 剤とを添加し、かつその際(B)と(C)の少なくとも 一方を徐々に追加添加し重合せしめて得られる樹脂被覆 10 金属顔料。

【請求項2】 (B) ラジカル重合性二重結合を3個以 上有する単量体として、ラジカル重合性二重結合を3個 有する単量体とラジカル重合性二重結合を4個以上有す る単量体を併用し、かつ該ラジカル重合性二重結合を4 個以上有する単量体の量が前記ラジカル重合性二重結合 を3個以上有する単量体総量に対して重量比で10~6 0%である請求項1に記載の樹脂被覆金属顔料。

(B) と (C) の少なくとも一方を徐々 【請求項3】 に追加添加するにあたり、重合時間の20%以上の時間 20 をかけたものである請求項1または2に記載の樹脂被覆 金属顔料。

【請求項4】 ラジカル重合性二重結合を4個以上有す る単量体の官能基当たりの分子量が30以上200以下 である請求項2に記載の樹脂被覆金属顔料。

【請求項5】 耐アルカリ性が2.0以下である請求項 1ないし4のいずれかに記載の樹脂被覆金属顔料。

【請求項6】 請求項1ないし5のいずれかに記載の樹 脂被覆金属顔料を含有するメタリック塗料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、物理蒸着とその後 のフィルム破砕により製造される金属顔料を樹脂被覆し た金属顔料に関し、さらに詳しくは、塗料顔料として使 用したとき、これまでにない優れた金属光沢、意匠性を 維持しつつ耐薬品性、耐水性、光沢、金属感に優れたメ タリック塗膜を与える樹脂被覆金属顔料およびその製造 方法に関するものである。また、上記樹脂被覆金属顔 料、塗料用樹脂、および稀釈剤からなる新規なメタリッ ク塗料、さらに水性塗料中における貯蔵安定性に優れ、 耐薬品性、耐候性等に優れたメタリック塗膜を与える塗 料に関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来より、メタリック塗料用、印刷イン キ用、プラスチック練り込み用等に、メタリック感を重 視する美粧効果を得る目的で金属顔料が使用されてい る。それら金属顔料の中でも、近年、担体上に金属フィ ルムを物理蒸着し、その後フィルムを破砕することによ り製造される金属顔料が、これまでにない優れた光学特 性を持つので特に注目されている。例えば、METAL 50 な物理蒸着とその後のフィルム破砕により製造される金

URE (登録商標) の名で知られる単層アルミニウム顔 料を用いた途膜、印刷物は、非常に金属光沢が高く、従 来のアルミニウム顔料とは比べものにならないほど鏡面 のような仕上がりとなる。また、蒸着層を多層としたい わゆる光学的可変顔料を使用した塗膜、印刷物は、鮮や かな干渉色を有して角度依存型の著しい色陰影変化を生 み出すというこれまでにない意匠性を得ることができ

【0003】従来からも金属顔料を用いて得られた塗膜 や樹脂成形品は、耐酸、耐アルカリ性等の耐薬品性およ び耐水性が十分でなく、また耐候性が劣るという欠点が あった。すなわち、経時的に塗面が変色したり光沢が低 下するためにその使用用途が限定されるというものであ る。ところが、特に物理蒸着膜破砕法すなわち物理蒸着 とその後のフィルム破砕により製造される金属顔料は、 その優れた金属光沢、意匠性を出す塗装方法の一つとし て、金属顔料を含んだベース塗膜の保護層となるトップ コートを塗装しない手法が採られることがある。その 際、塗料中の塗料樹脂の配合比を少なくして、できるだ け薄い塗膜となるように塗装すると、物理蒸着とその後 のフィルム破砕により製造される金属顔料の金属光沢が 更に増す。しかしその場合、トップコートがないこと、 および物理蒸着とその後のフィルム破砕により製造され る金属顔料は、その厚みが非常に薄くて表面積が大きい という特徴により、従来のアルミニウム顔料などの金属 顔料より耐薬品性がさらに著しく劣るという問題があ

【0004】それ故、優れた金属光沢、意匠性のある物 理蒸着とその後のフィルム破砕により製造される金属顔 30 料においては、従来の金属顔料以上に耐薬品性、耐水 性、さらには耐候性の優れたものの提供が強く望まれて いる。この課題の改善策として、物理蒸着とその後のフ ィルム破砕により製造される金属顔料成分を保護する方 法が提案されている。

【0005】たとえば、特開平10-88026号公報 に、物理蒸着とその後のフィルム破砕により製造される 金属顔料の表面を不動態化保護層で覆うことにより解決 する方法が開示されている。しかしながら、この方法で は塗料化時の塗料中では金属顔料表面が保護されるもの の、塗装されメタリック塗膜となったときに耐薬品性が 十分でないという欠点を有している。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】物理蒸着膜破砕法によ り製造される金属顔料の優れた光沢、意匠性を維持しな がら、塗料顔料として使用したとき、耐薬品性、耐水 性、光沢、金属感に優れたメタリック途膜を与えること ができる樹脂被覆金属顔料を提供する。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、このよう

属顔料の問題点を解決すべく鋭意研究を続けた結果、ラジカル重合性不飽和カルボン酸、ラジカル重合性二重結合を有するリン酸またはホスホン酸のモノまたはジエステル、およびラジカル重合性二重結合を有するカップリング剤から選ばれた少なくとも一種を使用し、またラジカル重合性二重結合を3個以上有する単量体または重合開始剤の少なくともどちらか一方を重合系に連続追加添加して得られた共重合体によって物理蒸着とその後のフィルム破砕により製造される金属顔料の表面を樹脂被覆することにより、目的を達成し得る事実を見い出し本発明に至った。

【0008】すなわち、本発明は、以下の(1)~ (6)である。

(1)物理蒸着膜破砕法により製造された金属顔料を有機溶剤に分散せしめ、次いで(A) ラジカル重合性不飽和カルボン酸、ラジカル重合性二重結合を有するリン酸またはホスホン酸のモノまたはジエステル、ラジカル重合性二重結合を有するカップリング剤から選ばれた少なくとも1種を添加し、さらに(B) ラジカル重合性二重結合を3個以上有する単量体と(C) 重合開始剤とを添加し、かつその際(B)と(C)の少なくとも一方を徐々に追加添加し、重合せしめて得られる樹脂被覆金属顔料。

(2) (B) ラジカル重合性二重結合を3個以上有する 単量体として、ラジカル重合性二重結合を3個有する単 量体とラジカル重合性二重結合を4個以上有する単量体 を併用し、かつ該ラジカル重合性二重結合を4個以上有 する単量体の量が前記ラジカル重合性二重結合を3個以 上有する単量体総量に対して重量比で10~60%であ る上記(1)に記載の樹脂被覆金属顔料。

(3) (B) と (C) の少なくとも一方を徐々に追加添加するにあたり、重合時間の20%以上の時間をかけたものである上記(1)または(2)に記載の樹脂被覆金属顔料。

(4) ラジカル重合性二重結合を4個以上有する単量体の官能基当たりの分子量が30以上200以下である上記(2)に記載の樹脂被覆金属顔料。

(5) 耐アルカリ性が 2. 0以下である上記 (1) ないし (4) のいずれかに記載の樹脂被覆金属顔料。

(6)上記(1)ないし(5)のいずれかに記載の樹脂被覆金属顔料を含有するメタリック塗料。

【0009】本発明による樹脂被覆金属顔料は、従来にない卓越した耐薬品性を示すとともに、原料の、物理蒸着膜破砕法すなわち物理蒸着とその後のフィルム破砕により製造される金属顔料の持つ優れた金属光沢および意匠性を維持し、かつ、優れた貯蔵安定性を有するものである。本発明に使用される物理蒸着膜破砕法すなわち物理蒸着とその後のフィルム破砕により製造される金属顔料としては、物理蒸着により100nm以下の厚みで作成されたものであれば良く特に制限されない。たとえ

ば、特開平10-88026号公報に記載されたものが 挙げられ、具体的には、METALURE (登録商標) の名で知られる単層アルミニウム顔料が例示される。

【0010】本発明の樹脂被覆金属頗料を得るには、先ず未処理の上記の物理蒸着膜破砕法による金属頗料を有機溶剤中に分散後、加温し、攪拌しながら(A)ラジカル重合性不飽和カルボン酸、ラジカル重合性二重結合を有するリン酸またはホスホン酸モノまたはジエステル、及びラジカル重合性二重結合を有するカップリング剤から選ばれた少なくとも1種を添加し金属頗料の表面を処理する。次に(B)ラジカル重合性二重結合を3個以上有する単量体と(C)重合開始剤の少なくとも一方を徐々に連続的にまたは間欠的に追加しながら重合して、金属頗料表面に樹脂層を形成させることで得られる。

【0011】まず未処理の上記の物理蒸着膜破砕法による金属顔料を有機溶剤中に分散する。有機溶剤は、金属顔料に対し不活性であればよく、例えばヘキサン、ヘプタン、オクタン、ミネラルスピリット等の脂肪族炭化水素、ベンゼン、トルエン、キシレン、ソルベントナフサ等の芳香族炭化水素、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル等のエーテル類、酢酸エチル、酢酸ブチル等のエステル類、エチレングリコールモノエチルエーテル等のセコソルブ類が挙げられる。

【0012】有機溶剤中の金属顔料の重量濃度は0.1~30%が望ましい。0.1%未満では均一な分散は得られるが取扱いの溶剤量が過大となり後で取り除くための労力を要し好ましくない。30%を越えると金属顔料の分散が不均一となりやすく好ましくない。次に、

(A) ラジカル重合性不飽和カルボン酸、ラジカル重合 30 性二重結合を有するリン酸またはホスホン酸のモノまた はジエステル、ラジカル重合性二重結合を有するカップ リング剤から選ばれた少なくとも1種を添加する。

【0013】ラジカル重合性不飽和カルボン酸及びラジカル重合性二重結合を有するリン酸ホスホン酸モノまたはジエステルは、一般に不活性有機溶剤に対する溶解度が高いため、比較的容易に均一分散が可能となり、耐薬品性・水系塗料中での貯蔵安定性低下を起こしにくく好ましい。(A)成分の中では特にラジカル重合性不飽和カルボン酸が好ましい。

40 【0014】ラジカル重合性不飽和カルボン酸としては、例えば、アクリル酸、メタクリル酸、イタコン酸、フマル酸等が例示され、その一種または二種以上を混合して使用することができる。使用される量は該金属顔料の種類と特性、特にその表面積によって異なるが、一般には金属顔料100重量部に対して0.01重量部から10重量部の間であり、更に好ましくは0.1重量部~5.0重量部である。0.01重量部未満では、発明の効果、即ち、耐アルカリ性や耐酸性などの耐薬品性が良好に発揮されず、また、重合性二重結合を3個以上有する単量体を金属顔料表面に重合する時、重合系がゲル化

し、撹拌できなくなることがある。また、10**重量**部を 越えて使用しても耐薬品性等の効果に増大がない。

【0015】ラジカル重合性二重結合を有するリン酸ま たはホスホン酸のモノまたはジエステルとしては、2-メタクリロイロキシエチルホスフェート、ジー2ーメタ クリ.ロイロキシエチルホスフェート、トリー2-メタク リロイロキシエチルホスフェート、2-アクリロイロキ シエチルホスフェート、ジ-2-アクリロイロキシエチ ルホスフェート、トリー2-アクリロイロキシエチルホ スフェート、ジフェニルー2ーアクリロイロキシエチル 10 ホスフェート、ジプチルー2ーメタクリロイロキシエチ ルホスフェート、ジオクチルー2ーアクリロイロキシエ チルホスフェート、2-メタクリロイロキシプロピルホ スフェート、ビス (2-クロロエチル) ビニルホスホネ ート、ジアリルジブチルホスホノサクシネート等が挙げ られ、その一種または二種以上を混合して使用すること ができる。好ましいものとしてはリン酸モノエステルを 挙げることができる。これはリン酸基の持つ〇H基が2 個あることにより、より強固にアルミニウム粒子表面に 固定されることに起因すると推定される。より好ましい リン酸モノエステルとして、メタクリロイロキシ基およ びアクロイロキシ基を有したモノエステルが挙げられ、 例えば、2-メタクリロイロキシエチルホスフェート、 2-アクロイロキシエチルホスフェートが挙げられる。 その使用量は、金属顔料の種類と特性、特にその表面積 によって異なるが、一般には該金属顔料100重量部に 対して0.01重量部から30重量部の間である。更に 好ましくは 0. 1 重量部 ~ 2 0 重量部である。 0. 0 1 重量部未満では、本発明の効果、即ち、耐アルカリ性な どの耐薬品性が良好に発揮されず、20重量部を越えて 使用してもその効果の増大は期待できない。

【0016】ラジカル重合性二重結合を有するカップリング剤としては、シランカップリング剤、チタネート系カップリング剤、アルミニウム系カップリング剤等が挙げられる。シランカップリング剤の例としては、γーメタクリロキシプロビルトリメトキシシラン、ビニルトリクロルシラン、ビニルトリエトキシシラン、ビニルトリメトキシシラン、ビニル・トリス(βーメトキシエトキシ)シラン等が挙げられる。

【0017】チタネート系カップリング剤の例としては、イソプロピルイソステアロイルジアクリルチタネート等が挙げられる。アルミニウム系カップリング剤の例としては、アセトアルコキシアルミニウムジイソプロピレート、ジルコアルミネート等が挙げられる。使用されるラジカル重合性二重結合を有するカップリング剤の量は金属顔料の種類と特性、特に表面積によって異なるが、一般には該金属顔料100重量部に対して0.01重量部から20重量部の間である。0.01重量部未満では、本発明の効果、即ち、耐アルカリ性などの耐薬品性が良好に発揮されず、20重量部を越えて使用しても

その効果の増大は期待できない。

【0018】(A)成分の添加は40℃~150℃の温度で加温、攪拌しながら行うことが望ましい。40℃未満では(B)の重合温度まで昇温するのに時間を要し、150℃を越えると有機溶剤の蒸気の発火等に対する配慮を充分にしなければならず好ましくない。(A)成分の添加終了後、40℃~150℃の温度で引き続き5分~10時間程度攪拌を続けることが好ましい。この時間が5分未満では(A)の有機溶剤中の拡散および金属顔料表面への吸着が不十分となりやすく、10時間を越えても効果の増大はなく時間を要するのみで好ましくない。

【0019】次に(B) ラジカル重合性二重結合を3個以上有する単量体と(C) 重合開始剤を添加する。

(B) ラジカル重合性二重結合を3個以上有する単量体としては、例えば、トリメチロールプロパントリアクリレート、トリメチロールプロパントリメタクリレート、テトラメチロールプロパンテトラアクリレート、ジートリメチロールプロパンテトラアクリレート、ペンタエリスリトールテトラアクリレート、ジーペンタエリスリトールペンタアクリレート、ジーペンタエリスリトールペンタアクリレート、ジーペンタエリスリトールペンタアクリレート、ジーペンタエリスリトールペンタアクリレートモノプロピオネート等を挙げることができ、これらの1種又は2種以上混合し使用する。

【0020】これらのうちでラジカル重合性二重結合を4個以上有する単量体としては、ジートリメチロールプロパンテトラアクリレート、ペンタエリスリトールテトラアクリレート、ジーペンタエリスリトールへキサアクリレートが好ましい例として挙げられる。(B)ラジカル重合性二重結合を3個以上有する単量体の使用量は、金属顔料の金属分100重量部に対して2重量部~50重量部の間であり、更に好ましくは、3重量部~40重量部である。2重量部未満では、発明の効果、即ち、耐薬品性が低下し、50重量部を越えると、効果の増大も期待できず、また、光輝性、光沢などのメタリック塗料としての基本特性が低下し実用に供し難い。

【0021】(C) 重合開始剤は、一般にラジカル発生剤として知られるものであり、特に制限されない。たとえば、ベンゾイルパーオキサイド、ラウロイルパーオキ40 サイド、ピスー(4-t-ブチルシクロヘキシル)パーオキシジカーボネート等のパーオキサイド類、および2、2'-アゾピスーイソブチロニトリル、2、2'-アゾピスー2、4-ジメチルバレロニトリル等のアゾ化合物が挙げられる。使用される量は特に限定されないが、ラジカル重合性二重結合を3個以上有する単量体100重量部に対して、0.1重量部~50重量部程度である。

【0022】(B)成分と(C)成分の添加においては、(B)と(C)の少なくとも一方を徐々に連続的に 50 追加しながら添加、重合して金属顔料表面に樹脂層を形

成させる。これにより金属表面に高度に3次元架橋した 樹脂層が形成すると考えられる。ここにいう徐々に追加 添加するとは、ある程度の時間をかけて少量ずつ連続的 又は間欠的に添加する意味であり、一括添加することは 排除される。ここに言うある程度の時間としては重合時 間の20%以上であることが好ましい。添加時間が重合 時間の20%未満であると金属顔料表面の樹脂被覆の形 成が不均一となり好ましくない。

【0023】また、添加時間は重合時間の90%以下で あることが好ましく、更に反応時間を早め生産性を高め るためには、70%以下にすることが望ましい。ここに いう重合時間とは、(B)と(C)両者が反応系中に同 時に存在した時点から、(B)の未反応物が1%未満に なるまでの時間をいう。重合時間としては、特に限定さ れないが2時間~10時間程度の間で設定することが好 ましい。

【0024】添加の態様としては、(B)と(C)両方 を同時に徐々に添加する態様、(C)を先に添加後

(B) のみを徐々に添加する態様、または (B) を先に 添加後(C)のみを徐々に連続的に追加添加するなどの 種々の態様をとることができる。具体的に、徐々に追加 添加する方法としては、対象となる成分を有機溶剤に希 釈し定量ポンプ等を用い一定速度でフィードすることが 好ましい。

【0025】添加する際の温度は、重合が生ずればよく 特に限定されないが60℃~150℃が好ましい。ま た、重合効率を高めるために窒素、ヘリウム等の不活性 ガス雰囲気下で添加、重合することが望ましい。本発明 の中でラジカル重合性二重結合3個以上有する単量体

(B) として、ラジカル重合性二重結合を3個有する単 30 量体とラジカル重合性二重結合を4個以上有する単量体 を併用することが好ましい。このようにすると樹脂被覆 金属顔料の耐アルカリ性や耐酸性の耐薬品性が飛躍的に 向上する。

【0026】ラジカル重合性二重結合を4個以上有する 単量体の使用割合は、(B) ラジカル重合性二重結合を 3個以上有する単量体の総量に対して、重量比で60% 以下であり、好ましくは20%~50%である。また、 ラジカル重合性二重結合を4個以上有する単量体の官能 基当たりの分子量が30以上200以下である場合、さ らにこの効果が増大するので好ましい。この理由は明ら かでないが、高度に3次元架橋するためと考えられる。

【0027】(A)ないし(C)成分以外に、本発明の 効果を損なわない範囲で1分子中に重合性二重結合を1 ないし2個有する単量体を使用しても良い。その例とし ては、スチレン、αーメチルスチレン、アクリル酸メチ ル等のアクリル酸エステル類、メタクリル酸メチル等の メタクリル酸エステル類、アクリロニトリル、メタクリ ロニトリル、酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、エチレ ングリコールジメタクリレート、ジエチレングリコール 50 チル等のエスチル類、メチルエチルケトン等のケトン

ジメタクリレート、トリエチレングリコールジメタクリ レート、1、3-プチレングリコールジメタクリレー ト、ネオペンチルグリコールジアクリレート、1,6-ヘキサンジオールジアクリレート、ジビニルベンゼン等 を挙げることができ、これらの1種又は2種以上を混合 して使用することができる。その使用量は金属顔料の1 00重量部に対して0.1重量部から10重量部の間で ある。使用量が10重量部を越えると、発明の効果、即 ち、得られる樹脂被服金属顔料を使用しメタリック塗膜 を作成した時、特性が低下し、又、金属顔料の耐熱安定 性も低下し、実用に供し難い。

【0028】本発明の樹脂被覆金属顔料は、処理前の金 属顔料に比べて比表面積の増加は若干認められるが、従 来法で得られた樹脂被覆金属顔料の増加に比べ大幅に小 さく、吸油量が小さいのが特徴である。このことは、金 属表面に形成した樹脂層が均一で、かつ髙度に 3 次元架 橋したためであると考えられ、本発明の樹脂被覆金属顔 料を使用した塗膜の耐薬品性、光沢、耐候性等に優れた 特性を示すものである。

【0029】本発明の樹脂被覆金属顔料を塗料に使用し たときの耐アルカリ性は2. 0以下であることが好まし い。この範囲であれば、トップコート無しでも実用上十 分な耐久性能を得ることができる。本発明の樹脂被覆金 属顔料を含有するメタリック塗料は、溶剤型塗料、水性 塗料、粉体塗料等、何れの形態でも使用可能である。ま た、このメタリック塗料は主として3つの基本成分、即 ち(a) 塗料用樹脂、(b) 樹脂被覆金属顔料、(c) 稀釈剤 から適宜選択して作製すればよい。

【0030】溶剤型塗料で使用する塗料用樹脂として は、従来メタリック塗料で用いられている塗料用樹脂の 中の任意のものを用いることができる。その樹脂として は、アクリル樹脂、アルキッド樹脂、オイルフリーアル キッド樹脂、塩化ビニル樹脂、ウレタン樹脂、メラミン 樹脂、不飽和ポリエステル樹脂、尿素樹脂、セルロース 系樹脂、エポキシ樹脂、フッ素樹脂等が挙げられ、これ らは単独で用いてもよいし混合して用いてもよい。

【0031】溶剤型塗料として使用する場合の樹脂被覆 金属顔料の使用量は、塗料用樹脂100重量部に対して 0. 1 重量部~300 重量部であることが好ましく、更 に0.2重量部~200重量部用いることが好ましい。 この樹脂被覆金属顔料が0.1重量部未満であると、メ タリック塗料として必要な金属光沢が不十分であり、ま た、300重量部を越えて用いると、塗料中の金属顔料 の量が多くなり過ぎて、塗装作業性が悪くなり、かつ、 **塗膜物性も劣り実用的でない。**

【0032】溶剤型塗料において使用できる希釈剤とし ては、トルエン、キシレン等の芳香族系化合物、ヘキサ ン、ヘプタン、オクタン等の脂肪族系化合物、エタノー ル、プタノール等のアルコール類、酢酸エチル、酢酸ブ

類、トリクロロエチレン等の塩素化合物、エチレングリコールモノエチルエーテル等のセロソルブ類が挙げられ、これらの希釈剤は単独または二種以上混合して使用できる。その組成は塗料用樹脂に対する溶解性、塗膜形成特性、塗装作業性等を考慮して適宜決定すればよい。

成特性、塗装作業性等を考慮して適宜決定すればよい。 【0033】さらに、メタリック塗料には、塗料業界で一般に使用されている顔料、染料、湿潤剤、分散剤、色分れ防止剤、レベリング剤、スリップ剤、皮張り防止剤、ゲル化防止剤、消泡剤等の添加剤を加えることができる。また、メタリック塗料は、水性塗料用樹脂を用いることにより水性塗料としても使用可能である。ここで水性塗料用樹脂とは、水溶性樹脂または水分散性樹脂であって、これらの単独または混合物であってもよい。その種類は目的、用途により千差万別であり、特に限定されるものではないが、一般にはアクリル系、アクリルーメラミン系、ポリエステル系、ポリウレタン系等の水性塗料用樹脂が挙げられ、中でもアクリルーメラミン系が最も汎用的に使用されている。

【0034】水性塗料に使用される樹脂被覆金属顔料は、塗料用樹脂100重量部に対して0.1重量部~300重量部である。特に0.2重量部~200重量部用いることが好ましい。この樹脂被覆金属顔料が0.1重量部未満であると、メタリック塗料として必要な金属光沢が不十分であり、また、300重量部を越えて用いると、塗料中の金属顔料の量が多くなり過ぎて、塗装作業性が悪くなり、かつ、塗膜物性も劣り実用的でない。

【0035】また、各種添加剤としては、例えば、分散剤、増粘剤、タレ防止剤、防カビ剤、紫外線吸収剤、成膜助剤、界面活性剤、その他の有機溶剤、水等、当該分野に於いて通常使用され得るものであって、本発明に於30ける効果を損なわないもの及び量であれば、添加しても差し支えない。本発明の樹脂被覆金属顔料はメタリック塗料用、印刷インキ用、プラスチック練り込み用途に好適に使用でき、高い意匠性を発揮できる。

【0036】また、本発明の樹脂被覆金属顔料を用いたメタリック塗料は、優れた耐候性を有するため、耐久性を要求される自動車のボディーやバンパー、サイドミラー等の部品、瓦、屋根、壁等の建築外装、家電等の分野に好適に使用できる。

[0037]

【発明の実施の形態】次に、本発明の実施例を示す。また、本実施例で用いる試験方法および測定方法を以下に 詳述する。

(1) 評価用塗板の作製

樹脂被覆顔料を使用し、表1に示す塗料配合にて、耐ア ルカリ性評価用のメタリック塗料を調製する。

【0038】該塗料の粘度をシンナー(酢酸ブチル30 重量部、トルエン45重量部、イソプロピルアルコール 20重量部、エチルセロソルブ5重量部を混合したも

の)にて13秒(フォードカップ #4を使用し、20 % 重合性二重結合を3 個以上有する単量体総量中にラジカ

10

で測定)に関製し、ABS樹脂板に膜厚が10μになるように吹き付け塗装する。その後50℃で30分乾燥し、評価用途板を作製する。

(2) 耐アルカリ性の測定

上記塗板の下半分を2.5N-NaOH水溶液を入れたビーカーに浸漬し、20℃で24時間放置する。試験後の塗板を水洗、乾燥したのち、浸漬部と未浸漬部を、JIS-Z-8722(1982)の条件d(8-d法)により測色し、JIS-Z-8730(1980)の6.3.2により色差△Eを求める。

(3) 光沢保持率

光沢計を用いて60度光沢(入射角、反射角とも60度)を測定する。上記(1)で作製した塗板の60度光 沢の測定値をG'、樹脂被覆処理をしていない未処理金 属顔料を用いて同様に作製した塗板の60度光沢の測定 値をGとし、光沢保持率Rを下式によって求める。

 $[0039]R = (G'/G) \times 100$

(4) 水系塗料中の貯蔵安定性

表2の配合により水系塗料を調整する。200mlの三角フラスコにこの水系塗料100gを入れ、ゴム栓付きメスピペットを取り付け、50℃で24時間放置して発生したガス量を測定する。発生ガス量が樹脂被覆金属顔料1gあたり10cc以下を○、発生ガス量が樹脂被覆金属顔料1gあたり10cc超過を×とした。

[0040]

【実施例1】容積1リットルの四つロフラスコに、物理 蒸着膜破砕法により製造された金属顔料(商品名:ME TALURE L55350 (エッカルトーベルケ社 製)、酢酸エチル分散タイプ、不揮発分10%)200 gおよび酢酸エチル200gを加え、窒素ガスを導入し ながら撹拌し、系内の温度を70℃に昇温した。次い で、アクリル酸 O. 71gを添加し70℃で30分撹拌 を続けた。次にトリメチロールプロパントリメタクリレ ート4.0gとジートリメチロールプロパンテトラアク リレート (官能基当たりの分子量116.5) 1.7 g と2、2'ーアゾビスー2、4ージメチルバレロニトリ ル1.14gを酢酸エチル40gに溶解させ、その溶液 を定量ポンプにより約0.26g/min.の速度で3 時間かけて添加し、その後系内の温度を70℃に保ちな 40 がら合計 6 時間重合した。この時点でサンプリングした ろ液中のトリメチロールプロパントリメタクリレートの 未反応量をガスクロマトグラフィで分析したところ、添 加量の99.5%以上が反応していた。重合終了後、自 然冷却し、樹脂被覆金属顔料ペーストを得た。このペー ストの不揮発分(JIS-K-5910による)は、 6. 0 重量%であった。

【0041】これを用いて、上記試験方法および測定方法に基づいて性能評価を行った。その結果を表3に示す。なお、表3中の多官能単量体配合率とは、ラジカル 重合性二重結合を3個以上有する単量体総量中にラジカ

ル重合性二重結合を4個以上有する単量体が含まれる率 (重量比)を意味する。

【0042】また、添加時間(%)とは、徐々に追加添加した(B)成分もしくは(C)成分の添加時間の重合時間に対する比率を意味する。また、上記で得た樹脂被覆金属顔料ペーストを用いて、表3の配合により水性塗料を作製した後、エアースプレー塗装で膜厚30μになるようにアルミ板に塗装し、170℃で20分乾燥して塗膜を作製して目視評価したところ、優れた金属光沢を示した。

[0043]

【実施例2】実施例1で用いたトリメチロールプロパントリメタクリレートとジートリメチロールプロパンテトラアクリレートの代わりにトリメチロールプロパントリメタクリレート5.7gを用いたこと以外は実施例1と同様にして樹脂被覆金属顔料ペーストを作製した。このペーストの不揮発分(JIS-K-5910による)は、6.0重量%であった。

【0044】これを用いて、上記試験方法および測定方法に基づいて性能評価を行った。その結果を表3に示す。

[0045]

す。

【比較例1】実施例2において、ポンプによる連続追加添加操作をせずに(B)成分および(C)成分を一括して添加したこと以外は、実施例2と同様にして樹脂被覆金属顔料を作製した。このペーストの不揮発分(JIS-K-5910による)は、6.0重量%であった。【0046】これを用いて、上記試験方法および測定方法に基づいて性能評価を行った。その結果を表3に示

* [0047]

【比較例2】容積1リットルの四つロフラスコに、アル ミペースト(旭化成工業株式会社製、商品名:MC-8 08、不揮発分56%のもの、物理蒸着膜破砕法で作製 されたものではない。) 90gおよびミネラルスピリッ ト300gを加え、窒素ガスを導入しながら撹拌し、系 内の温度を70℃に昇温した。次いで、アクリル酸0. 375gを添加し70℃で30分撹拌を続けた。次にト リメチロールプロパントリメタクリレート2:5gとジ 10 - トリメチロールプロパンテトラアクリレート(官能基 当たりの分子量116.5) 1.0gと2、2'-アゾ ビスー2、4ージメチルバレロニトリル0.35gをミ ネラルスピリット19gに溶解させ、その溶液を定量ポ ンプにより約0.13g/min.の速度で3時間かけ て添加し、その後系内の温度を70℃に保ちながら合計 6時間重合した。この時点でサンプリングしたろ液中の トリメチロールプロパントリメタクリレートの未反応量 をガスクロマトグラフィで分析したところ、添加量の9 9. 5%以上が反応していた。重合終了後、スラリーを 20 濾過し、樹脂被覆アルミペーストを得た。このペースト の不揮発分(JIS-K-5910による)は、65. 0重量%であった。この樹脂被覆アルミペーストを用い て、表1の塗料配合によりメタリック塗料を作成し、上 記手法に従ってメタリック塗膜を作成した。その塗膜の 目視の金属光沢は、樹脂被覆アルミペーストとしては優 れているものの、実施例1および実施例2で得られた樹 脂被覆金属顔料を用いた塗膜の方がはるかに優れてい

12

【0048】 *30 【表1】

強料配合(重量部)

始职体系入民采料(工作及八杨省)	1
樹脂被風金属頗料(不揮発分換算)	350
アクリル樹脂 **	100
硝化綿樹脂溶液 **	5 0
A BI.	5 0 1
승 함	501

- *1 酢酸プチル30部、トルエン45部、イソプロピルアルコール20部、 エチルセロソルブ5部を混合したもの
- *2 常乾型アクリル樹脂、商品名アクリディックA-166(不揮発分; 45%のもの)、大日本インキ化学(株)製
- *3 工業用硝化糖(商品名LIG 1/2 (不揮発分70%のもの)、旭 化成工業(株)製)を*1のシンナーで不揮発分が16%になるよう に調整したもの

[0049]

【表2】

13 **塗料配合(重量部**)

樹脂被覆金属顔料の不揮発分	2
水溶性アクリル樹脂(加熱残分=50%)*1	370
水溶性メラミン樹脂(加熱残分=50%)*2	100
純水	491
合 計	963

*! 商品名:アルマテックスWA-911(三井東圧化学(株)製)に、 ジメチルエタノールアミンを加え、pHを9.5に関製したもの。

*2 商品名:サイメル350(三井サイテック(株)製)

[0050]

【表3】

	多官能単量体 配合率(%)		水系塗料中の 貯蔵安定性	耐アルカリ性 ΔE (8-d法)	光沢 保持率 (%)
実施例 1	2 9	5 0	0	0. 7	99
爽施例 2	0	5 0	.o	1. 7	98
比較例1	2 9	0	×	2. 5	90

[0051]

【発明の効果】物理蒸着膜破砕法により製造される金属

顔料の優れた光沢を維持しながら、塗料等に用いた場合 に光沢保持率、耐アルカリ性、貯蔵安定性に優れる。

テーマコード(参考)

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7	識別記号	FI	
C 0 8 F 230/02		C 0 8 F 230/02	
230/04	•	230/04	
246/00		246/00	
C 0 9 C 1/62		C 0 9 C 1/62	
C09D 5/38		CO9D 5/38	

Fターム(参考) 4J011 CA05 CA10 HA03 PA03 PB02 PB16 PB17 PB25 PC02 4J037 AA04 CB01 CB07 CB10 CB12 CB15 CC11 CC16 CC17 DD19 EE03 EE04 EE12 EE23 EE28 FF09 FF22 FF25 FF30 4J038 BA021 CD031 CD091 CG141 CH031 DA141 DA161 DB001 DD121 DD181 DD231 FA011 HA066 KA08 KA15 MA02 MA07 MA08 NA01 NA03 NA04 NA26 PC02 PC03 PC04 4J100 AH31Q AJ02P AJ08P AJ09P ALOSQ ALGSR ALGSR ALGGQ AL67Q AP16Q BA04Q BA15Q BA65Q BA71Q BA77Q BA95Q BB01Q BC43Q CA05 CA23

DA01 FA03 FA35 JA01 JA07